

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A01N 43/80, 43/78 // (A01N 43/80, 61:00) (A01N 43/78, 61:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/65314

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT;

23. Dezember 1999 (23.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/04055

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Juni 1999 (12.06.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 26 431.3

16. Juni 1998 (16.06.98)

D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, AZ, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KG, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, UA, US, UZ, VN, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE).

Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIEVERNICH, Bemd [DE/DE]; Brahmsstrasse 8, D-67459 Böhl-Iggelheim (DE). LANDES, Max [DE/DE]; Bismarckstrasse 49a, D-67161 Gönnheim (DE). KIBLER, Elmar [DE/DE]; Im Wachtelschlag 13, D-67454 Hassloch (DE). VON DEYN, Wolfgang [DE/DE]; An der Bleiche 24, D-67435 Neustadt (DE). WALTER, Helmut [DE/DE]; Grünstadter Strasse 82, D-67283 Obrigheim (DE). OTTEN, Martina [DE/DE]; Gunterstrasse 28, D-67069 Ludwigshafen (DE). WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58, D-67346 Speyer (DE). VANTIEGHEM, Herve [BE/DE]; Zollhausstrasse 5, D-76297 Stutensee (DE).

(54) Title: HERBICIDAL MIXTURES HAVING A SYNERGISTIC EFFECT

(54) Bezeichnung: HERBIZIDE MISCHUNGEN MIT SYNERGISTISCHER WIRKUNG

The invention relates to synergistic herbicidal mixtures containing A) at least one 3-heterocyclyl-substituted benzoyl derivative of formula (I) in which the variables have the following meaning: R¹, R³ represent hydrogen, halogen, alkyl, alkyl halide, alkoxy, of formula (1) in which the variables have the following meaning. R, R represent hydrogen, halogen, alkyr, alkyr halide, alkylthio, alkyl sulfinyl, or alkyl sulfonyl; R² represents a heterocyclic radical selected from the group: thiazole-2-yl, alkoxy nande, alkyluno, alkyl sunniyi, or alkyl sunonyi, k- represents a neterocyche radical selected from the group. unazoie-2-yi, thiazole-4-yl, isoxazol-3-yl, isoxazol-4-yl, isoxazol-4-yl, isoxazol-4-yl, and thiazole-5-yl, isoxazol-3-yl, isoxazol-4-yl, isoxazol-4-yl, and thiazole-4-yl, isoxazol-3-yl, i thiazoie-4-yi, thiazoie-5-yi, isoxazoi-5-yi, isoxazoi-5-yi, isoxazoi-5-yi, 4,5-dihydroisoxazoi-5-yi, whereby these can be optionally substituted one time or a multiple number of times by halogen, alkyl, alkoxy, alkyl halide, alkoxy halide, alkylthio; R⁴ represents hydrogen, halogen or alkyl; R⁵ represents alkyl; R⁶ represents hydrogen or alkyl; or one of the environmentally compatible salts thereof; and B) a synergistically effective quantity of at least one herbicidal compound from the group of acetyl CoA carboxylase inhibitors (ACC), acetolactate synthase inhibitors (ALS), amides, auxin herbicides, auxin transport the group of acetyl CoA carooxylase infinoitors (ACC), acetolactate synthase infinoitors (ACS), annues, auxili nerolecues, auxili transport inhibitors, carotinoid biosynthesis inhibitors, enolpyruvyl-shikimat-3-phosphate synthase inhibitors (ESPS), glutamine synthetase inhibitors, lipid biosynthesis inhibitors, mitosis inhibitors, protophorphyrinogen-IX-oxidase inhibitors, photosynthesis inhibitors, synergistic agents, growth substances, cell wall biosynthesis inhibitors and various other herbicides. The invention also relates to agents which contain these mixtures, to methods for producing these agents, and to the use thereof for controlling unwanted plants.

(57) Zusammenfassung

Synergistische herbizide Mischung, enthaltend: A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel (I), in der die Variablen folgende Bedeutung haben: R¹, R³ Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl; R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei diese gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkylthio substituiert sein können; R⁴ Wasserstoff, Halogen oder Alkyl; R⁵ Alkyl; R⁶ Wasserstoff oder Alkyl; oder eines seiner umweltverträglichen Salze; und B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der Acetyl-CoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weitere Herbizide. Mittel, die diese Mischungen enthalten sowie Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und deren Verwendung zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВЈ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	ľT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		_
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		•
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

1

Herbizide Mischungen mit synergistischer Wirkung

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft eine synergistische herbizide Mischung, enthaltend

A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 10 der Formel I

15

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

20 R^1 , R^3 Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogen-alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy, C_1 - C_6 -Alkyl-thio, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl;

ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste
gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,

C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl,
C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substituiert

Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;

R⁵ $C_1-C_6-Alkyl;$

 \mathbb{R}^4

R⁶ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl;

sein können;

40 oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

und

2

B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA-CarboxylaseInhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS),
Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren,
Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-SynthetaseInhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, MitoseInhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren,
Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zell-

wandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.

5

Außerdem betrifft die Erfindung herbizide Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden 15 Mischung, wie voranstehend definiert, sowie mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff.

Des weiteren betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung 20 dieser Mittel und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzenwuchs.

Bei Pflanzenschutzmitteln ist es grundsätzlich wünschenswert, die spezifische Wirkung eines Wirkstoffs und die Wirkungssicherheit 25 zu erhöhen. Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, die Wirkung von bekannten herbizid wirksamen 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I zu erhöhen.

Aufgabe der Erfindung war es nun, die selektive herbizide Wirkung 30 der 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I gegen unerwünschte Schadpflanzen zu erhöhen.

Demgemäß wurden die Eingangs definierten Mischungen gefunden. Des weiteren wurden herbizide Mittel gefunden, die diese Mischungen 35 enthalten, sowie Verfahren zur deren Herstellung und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs. Bei letztgenannten Verfahren ist es unerheblich, ob die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) gemeinsam oder getrennt formuliert und ausgebracht werden und in welcher Reihenfolge die 40 Applikation bei getrennter Ausbringung erfolgt.

Die erfindungsgemäßen Mischungen zeigen einen synergistischen Effekt; die Verträglichkeit der herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) für bestimmte Kulturpflanzen bleibt 45 dabei im allgemeinen erhalten.

3

Als Komponente B kommen als AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC) beispielsweise Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxypropionsäureester oder Arylaminopropionsäuren in Betracht. Zu den Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS) zählen unter anderem Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe. Bei den Auxin-Herbiziden sind unter anderem Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin von Relevanz. Als Lipidbiosynthese-Inhibitoren werden unter anderem Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone verwendet.

- 10 Bei den Mitose-Inhibitoren kommen unter anderem Carbamate,
 Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA)
 oder Maleic hydrazide in Betracht. Beispiele für Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren sind unter anderem Diphenylether,
 Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole. Als Photosynthese-In-
- 15 hibitoren kommen unter anderem Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate in Betracht. Zu den Synergisten zählen unter anderem Oxirane. Bei den Wuchsstoffe kommen beispielsweise Aryloxyalkan-
- 20 säuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren in Betracht. Unter der Gruppe "verschiedene weitere Herbizide" sind unter anderem die Wirkstoffklassen Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenylessigsäuren sowie einzelne, wie unten angegeben, Herbizide zu verstehen, deren Wirkmechanismus nicht (genau) bekannt ist.

25

40

45

Weiterhin kommen als Komponente B Wirkstoffe aus der Gruppe der Amide, Auxin-Transport-Hemmer, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren und Zellwandsynthese-Inhibitoren 30 in Betracht.

Beispiele für Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können, sind unter 35 anderem:

- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.
 - Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxydim;
 - Phenoxyphenoxypropionsaureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofopmethyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfopethoxyethyl, Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-Pethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder

4

- Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.
- 5 Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
 - Pyrimidylether, wie Pyrithiobac-säure, Pyrithiobac-sodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
- Sulfonamide, wie Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
 - Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl,
- 15 Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl,
 Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl,
 Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl,
- N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfon-amide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
 - B3 Amide, z.B.
- 25 Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
 - B4 Auxin-Herbizide, z.B.
- 30 Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
 - 2,4-D oder Benazolin;
 - B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.
 - Naptalame oder Diflufenzopyr;

35

- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.
 - Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox, Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), z.B.
- 45 Glyphosate oder Sulfosate;
 - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.

5

- Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren, z.B.
 - Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;
- Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid,
 Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatylethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor,
 Thenylchlor oder Xylachlor;
- Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate; oder
 - Benfuresate oder Perfluidone;

15

- B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.
 - Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
- Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethal fluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
 - Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
 - Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;

25

30

35

- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.
 - Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen, Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
 - Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;
 - cyclische Imide, wie Azafenidin, Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder
 - Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.
 - Propanil, Pyridate oder Pyridafol;
- 40 Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
 - Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinosebacetat, Dinoterb oder DNOC;
 - Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;

6

- Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron, Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
- Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
- Chloridazon;
- Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn,
 Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin,
 Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin
 oder Trietazin;
 - Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
 - Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
 - Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;

15

10

5

- B13 Synergisten, z.B.
 - Oxirane, wie Tridiphane;
- B14 Wuchsstoffe, z.B.
- 20 Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
 - Benzoesäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
 - Chinolincarbonsäuren, wie Quinclorac oder Quinmerac;

- B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
 - Isoxaben oder Dichlobenil;
- B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
- 30 Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
 - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
 - Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder
- Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piper
- propanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triaziflam, Triazofenamid oder Trimeturon;
- 45 oder deren umweltverträgliche Salze.

7

Von besonderer Bedeutung sind nachfolgende Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclylsubstituierten Benzolyderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können:

5

- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.
 - Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthia-propethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl, Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder
 - Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- 20 B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.
 - Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
 - Pyrimidylether, wie Pyrithiobac-säure, Pyrithiobacsodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
 - Sulfonamide, wie Flumetsulam oder Metosulam; oder
 - Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron,
 Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron,
 Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl,
- Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl,
 Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl,
 Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl,
- N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfon-amide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
 - B3 Amide, z.B.
- 40 Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
 - B4 Auxin-Herbizide, z.B.
- 45 Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
 - 2,4-D oder Benazolin;

8

- B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.
 - Naptalame oder Diflufenzopyr;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.
- 5 Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
- 10 B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS),
 z.B.
 - Glyphosate oder Sulfosate;
 - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.
- 15 Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;
 - Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;
- Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid,
 Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatyl20 ethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor,
 Thenylchlor oder Xylachlor;
 - Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate; oder
 - Benfuresate oder Perfluidone;
 - B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.
- Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
 - Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethalfluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
- 35 Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
 - Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
 - B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.
- Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium,
 Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen,
 Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen,
 Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
 - Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;

9

- cyclische Imide, wie Azafenidin, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder
- 5 Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
 - B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.
 - Propanil, Pyridate;
 - Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
- Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinosebacetat, Dinoterb oder DNOC;
 - Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;
- Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron,
 Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
 - Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
- 20 Chloridazon;
 - Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin;
- 25 Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
 - Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
 - Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;
 - B13 Synergisten, z.B.
- 30 Oxirane, wie Tridiphane;
 - B14 Wuchsstoffe, z.B.

- Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
- Benzoesäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
 - Chinolincarbonsäuren, wie Quinclorac oder Quinmerac;
 - B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
- 40 Isoxaben oder Dichlobenil;
 - B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
 - Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
 - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
- 45 Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder

10

- Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid oder

oder deren umweltverträgliche Salze.

15 Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sind aus WO 96/26206, WO 97/41116, WO 97/41117 und WO 97/41118 bekannt.

Sie können in Form der reinen Enantiomere als auch als Racemate

20 oder Diastereomerengemische vorliegen bzw. verwendet werden.

Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I
sowie die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis
B16 können auch in Form ihrer umweltverträglichen Salze vorliegen. Im allgemeinen kommen die Salze derjenigen Kationen oder

25 die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren
Kationen, beziehungsweise Anionen, die herbizide Wirkung der
Wirkstoffe nicht negativ beeinträchtigen.

Es kommen als Kationen, insbesondere Ionen der Alkalimetalle, 30 vorzugsweise Lithium, Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium und Magnesium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie Ammonium, wobei hier gewünschtenfalls ein bis vier Wasserstoffatome durch C1-C4-Alkyl, Hydroxy-C1-C4-alkyl, C1-C4-Alkoxy-C1-C4-alkyl,

- 35 Hydroxy-C₁-C₄-alkoxy-C₁-C₄-alkyl, Phenyl oder Benzyl ersetzt sein können, vorzugsweise Ammonium, Dimethylammonium, Diisopropyl-ammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium, 2-(2-Hydroxy-eth-1-oxy)eth-1-ylammonium, Di(2-hydroxyeth-1-yl)ammonium, Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfonium-
- 40 ionen, vorzugsweise $Tri(C_1-C_4-alkyl)$ sulfonium und Sulfoxoniumionen, vorzugsweise $Tri(C_1-C_4-alkyl)$ sulfoxonium, in Betracht.

Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid, Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogen-

45 phosphat, Hydrogenphosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat sowie die Anionen

11

von C_1 - C_4 -Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat.

Die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B16 5 sind z.B. in

- "Herbizide", Hock, Fedtke, Schmidt, 1. Auflage, Thieme 1995 (s. "Quinclorac" S. 238, "Molinat" S. 32, "Butachlor" S. 32, "Pretilachlor" S. 32, "Dithiopyr" S. 32, "Mefenacet" S. 32,
- "Fenoxapropethyl" S. 216, "Dimepiperate" S. 32, "Pyrazolynate" S. 146, "Pyrazoxyfen" S. 146, "Bensulfuronmethyl" S. 31, "Pyrazosulfuron-ethyl" S. 31, "Cinosulfuron" S. 31, "Benfuresate" S. 233, "Bromobutide" S. 243, "Dymron" S. 243, "Dimethyametryn" S. 118, "Esprocarb" S. 229, "Pyributicarb"
- S. 32, "Cinemthylin" S. 32, "Propanil" S. 32, "2,4-D" S. 30, "Bentazon" S. 30, "Azimsulfuron (DPX-A-8947)" S. 175, "Mecoprop-P" S. 237, "Chlorpropham" S. 205, "Ethoxyfen" S. 30, "Haloxyfop-P-methyl" S. 38, "Haloxyfop-ethoxyethyl" S. 38, "Flumiclorac-pentyl" S. 35, "Flupropacil" S. 143, "Nipyra-
- clofen" S. 145, "Metosulam" S. 33, "Ethametsulfuron-methyl" S. 36, "Thifensulfuron-methyl" S. 35, "Pyrithiobac-säure" S.181);
- "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 1993 (s. "Thiobencarb" S. 85, "Benzofenap" S. 221, "Napropanilid" S. 49, "Piperophos" S. 102, "Anilofos" S. 241, "Imazosulfuron (TH-913)" S. 150, "Etobenzamid (HW-52)" S. 54, "Sulcotrione
 - (ICIA-0051)" S. 268, "Poast" S. 253, "Focus" S. 222, "Dimethenamid" S. 48, "Sulfosate" S. 236, "2,4-DB" S. 10,
- "Dichlorprop-P" S. 6, "Flupoxam" S. 44, "Prosulfocarb" S. 84, "Quinmerac" S. 233, "Metazachlor" S. 64, "Flurtamone" S. 265, "Bromofenoxim" S. 228, "Fomesafen" S. 248, "Imazamethabenzmethyl" S. 153, "Clodinafop-propargyl" S. 214, "Fenoxaprop-p-ethyl" S. 208, "Fluazifop-P-butyl" S. 207, "Quizalofop-P-
- ethyl" S. 210, "Quizalofop-terfuryl" S. 211, "Flumioxazin" S. 43, "Flumipropyn" S. 267, "Sulfentrazone" S. 261, "Thiazopyr" S. 226, "Pyrithiobac-sodium" S. 266, "Flumetsulam" S. 227, "Amidosulfuron" S. 151, "Halosulfuron-methyl" S. 148, "Rimsulfuron" S. 138, "Tribenuron-methyl" S. 139, "Triflu-
- sulfuron-methyl" S. 137, "Primisulfuron-methyl" S. 147);
 - "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 13th Edition (s. "Carfenstole" S. 284, "Sulfosulfuron" S. 145, "Ethoxysulfuron" S. 149, "Pyribenzoxym" S. 279, "Diflufenzopyr"
- S. 90, "ET-751" S. 278, "Carfentrazone-ethyl" S. 267, "Fluthiacet-methyl" S. 277, "Imazapic" S. 160, "Butenachlor"

12

S. 54, "Tiocarbazil" S. 84, "Fluthiamide" S. 62, "Isoxaflutole" S. 283, "Butroxydim" S. 259,)

"Short Review of Herbicides & PGRs 1991, Hodogaya Chemicals (s. "Furyloxyfen" S. 142, "Triazofenamid" S. 268, "Thenyl-5 chlorid (NSK-850)" S. 52, "Cumyluron (JC-940)" S.90, "Pendimethalin (AC-92553)" S. 58, "Buthidazole" S. 88, "Cyprazole" S.38, "Allidochlor" S. 48, "Benzoylprop-ethyl" S. 38, "Chlorthiamid" S. 150, "Diphenamid" S. 34, "Flamprop-methyl" S. 40, "Fosamin" S. 232, "Isoxaben" S. 42, "Monalide" S. 32, 10 "Naptalam" S. 36, "Pronamid" S. 34, "Bialaphos" S. 234, "Glufosinate-ammonium" S. 234, "Glyphosate" S. 232, "Amitrol" S.254, "Clomeprop S. 20, "Dichlorprop" S. 6, "Fenoprop" S. 8, "Fluroxypyr" S.156, "MCPA" S. 4, "MCPB" S. 8, "Mecoprop" S. 6, "Napropamide" S. 16, "Triclopyr" S. 154, "Chloramben" 15 S. 28, "Dicamba" S. 26, "Clomazone" S. 268, "Diflufenican" S. 42, "Fluorochloridone" S. 266, "Fluridone" S. 156, "Asulam" S. 112, "Barban" S. 100, "Butylate" S. 106, "Carbetamide" S. 36, "Chlorobufam" S. 100, "Cycloate" S. 108, "Desmedipham" S. 104, "Di-allate" S. 106, "EPTC" S. 108, 20 "Orbencarb" S. 112, "Pebulate" S. 106, "Phenisopham" S. 118, "Phenmedipham" S. 104, "Propham" S. 100, "Sulfallate" S. 110, "Terbucarb" S. 102, "Tri-allate" S. 108, "Vernolate" S. 108, "Acetochlor" S. 48, "Alachlor" S. 46, "Diethathyl-ethyl" S. 48, "Dimethachlor" S. 50, "Metolachlor" S. 46, "Propa-25 chlor" S. 44, "Pyrnachlor" S. 44, "Terbuchlor" S. 48, "Xylachlor" S. 52, "Alloxydim" S. 260, "Clethodim" S. 270, "Cloproxydim" S. 268, "Tralkoxydim" S. 270, "Dalapon" S. 212, "Ethofumesate" S. 124, "Benefin" S. 54, "Butralin" S. 58, "Dinitramin" S. 56, "Ethalfluralin" S. 60, "Fluchloralin" 30 S. 54, "Isopropalin" S. 58, "Nitralin" S. 58, "Oryzalin" S. 60, "Prodiamine" S. 62, "Profluralin" S. 54, "Trifluralin" S. 54, "Dinoseb" S. 128, "Dinoseb-Acetat" S. 128, "Dinoterb" S. 128, "DNOC" S. 126, "Acifluorfen-sodium" S. 142, "Aclonifen" S. 146, "Bifenox" S. 140, "Chlornitrofen" S. 138, 35 "Difenoxuron" S. 76, "Fluorodifen" S. 138, "Fluoroglycofenethyl" S. 146, "Lactofen" S. 144, "Nitrofen" S. 136, "Nitrofluorfen" S. 140, "Oxyfluorfen" S. 140, "Cyperquat-chlorid" S. 158, "Difenzoquat-methyl sulfat" S. 160, "Diquat" S. 158, "Paraquat-dichlorid" S. 158, "Benzthiazuron" S. 82, "Buturon" 40 S. 66, "Chlorbromuron" S. 72, "Chloroxuron" S. 76, "Chlorotoluron" S. 74, "Cycluron" S. 84, "Dimefuron" S. 88, "Diuron" S. 70, "Ethidimuron" S. 86, "Fenuron" S. 64, "Fluometuron" S. 68, "Isoproturon" S. 80, "Isouron" S. 88, "Karbutilat" S. 76, "Linuron" S. 72, "Methabenzthiazuron" S. 82, "Metox-45 uron" S. 72, "Monolinuron" S. 66, "Monuron" S. 64, "Neburon" S. 72, "Siduron" S. 68, "Tebuthiuron" S. 86, "Trimeturon"

PCT/EP99/04055 WO 99/65314

13

S. 64, "Isocarbamid" S. 168, "Imazamethapyr" S. 172, "Imazapyr" S. 170, "Imazaquin" S. 170, "Imazethapyr" S. 172, "Methazole" S. 162, "Oxadiazon" S. 162, "Tridiphane" S. 266, "Bromoxynil" S. 148, "Ioxynil" S. 148, "Diclofop-methyl" S. 16, "Fenthiaprop-ethyl" S. 20, "Fluazifop-butyl" S. 18, 5 "Haloxyfop-methyl" S. 18, "Isoxapyrifop" S. 22, "Propaquizafop" S. 24, "Quizalofop-ethyl" S. 20, "Chlorfenac" S. 258, "Chlorophenprop-methyl" S. 258, "Chloridazon" S. 174, "Maleic hydrazide" S. 162, "Norflurazon" S. 174, "Pyridate" S. 176, "Clopyralid" S. 154, "Picloram" S. 154, "Chlorimuron-ethyl" 10 S. 92, "Chlorsulfuron" S. 92, "Flazasulfuron" S. 96, "Metsulfuron-methyl" S.92, "Nicosulfuron" S. 96, "Sulfometuronmethyl" S. 92, "Triasulfuron" S. 94, "Ametryn" S. 198, "Atrazin" S. 188, "Aziprotryne" S. 206, "Cyanazine" S. 192, "Cyprazine" S. 192, "Desmetryne" S. 200, "Dipropetryn" S. 15 202, "Eglinazin-ethyl" S. 208, "Hexazinon" S. 208, "Procyazine" S. 192, "Prometone" S. 196, "Prometryn" S. 196, "Propazin" S. 188, "Secbumeton" S. 196, "Simazine" S. 188, "Simetryn" S. 196, "Terbumeton" S. 204, "Terbutryn" S. 198, "Terbutylazin" S. 190, "Trietazine" S. 188, "Ethiozin" 20 S. 210, "Metamitron" S. 206, "Metribuzin" S. 202, "Bromacil" S. 180, "Lenacil" S. 180, "Terbacil" S. 180, "Benazolin" S. 262, "Bensulide" S. 228, "Benzofluor" S. 266, "Butamifos" S. 228, "DCPA" S. 28, "Dichlobenil" S. 148, "Endothal" S. 264, "Mefluidide" S. 306, "Perfluidone" S. 260, 25 "Terbuchlor" S. 48);

"Global Herbicide Directory" First Edition, 1994 (s. "Oxadiargyl" S. 96);

30

"European Directory of Agrochemical Products" Volume 2 -Herbicides" Fourth Edition, (s. "Buminafos" S. 255);

beschrieben.

35

Weiterhin ist die Verbindung "DEH-112" aus der europäischen Patentanmeldung EP-A 302 203 bekannt. Die Verbindung "Tepraloxydim" ist in DE-A 33 36 140 beschrieben; die Verbindung "Cinidonethyl" in DE-A 36 03 789 und die Verbindung "Fluorbentranil" in 40 EP-A 84 893. Weitere Verbindungen sind bekannt aus "Brighton crop Protection conference - Weeds - 1993 (s. "Thidiazimin" S. 29, "AC-322140" S. 41, "KIH-6127" S. 47, "Prosulfuron" S. 53, "KIH-2023" S. 61, "Metobenzuron" S. 67). Die Verbindung "Carfenstrole (CH-900)" ist in EP-A 332 133 genannt und die 45 Verbindung N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-.

14

yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide ist in PCT/EP 96/03996 beschrieben.

Die Zuordnung der Wirkstoffe zu den jeweiligen Wirkmechanismen 5 basiert auf dem momentanen Kenntnisstand. Falls für einen Wirkstoff mehrere Wirkmechanismen zum Tragen kommen, so wurde dieser Stoff nur einem mode of action zugeordnet.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfin10 dungsgemäßen Mischungen sind die 3-heterocyclyl-substituierten
Benzoylderivate der Formel I bevorzugt, in denen die Variablen
folgende Bedeutung haben, und zwar für sich allein oder in
Kombination:

- 15 R¹ Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl; insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom, C_1 - C_6 -Alkyl, wie Methyl oder Ethyl, oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;
- 20 außerordentlich bevorzugt Chlor, Methyl oder Methylsulfonyl;
 - R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder
- mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können; insbesondere bevorzugt Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl,
- 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;
 ebenso bevorzugt ist ein heterocyclischer Rest ausgewählt
 aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl,
 Isoxazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls ein-
- zol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio substituiert sein können;
- 40 R³ Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl oder C₁-C₆-Alkylsulfonyl; insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom, C₁-C₆-Alkylthio, wie Methylthio oder Ethylthio, C₁-C₆-Alkylsulfinyl, wie Methylsulfinyl oder Ethylsulfinyl, oder C₁-C₆-Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;



15

außerordentlich bevorzugt Chlor, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;

- R⁴ Wasserstoff oder Methyl;
 5 insbesondere bevorzugt Wasserstoff;
 - R⁵ C₁-C₆-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl oder 2-Methylpropyl; insbesondere bevorzugt Methyl, Ethyl oder 1-Methylethyl;

10 R^6 Wasserstoff oder C_1 - C_6 -Alkyl, wie Methyl oder Ethyl; insbesondere bevorzugt Wasserstoff oder Methyl;

Außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl-substituierten 15 Benzoylderivate der Formel Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53, die in folgender Tabelle 1 aufgeführt sind:

Tabelle 1

20

la

25	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R6
İ	Ia.1	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃
30	Ia.2	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	CH ₃	CH ₃
	Ia.3	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.4	Cl	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.5	Cl	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.6	Cl	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.7	Cl	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.8	Cl	4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
35	Ia.9	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH ₃	H	CH ₃	H
	Ia.10	Cl	4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.11	Ci	4,5-Dihydro-5-methoxyisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
40	Ia.12	Cl	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.13	Cl	4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
20	Ia.14	Cl	4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.15	SCH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.16	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
45	Ia.17	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	C ₂ H ₅	Н
	Ia.18	Cl	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Η.
	Ia.19	Cl	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.20	Cl	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н

							_
	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶
5	Ia.21	Cl	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.22	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.23	Cl	4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.24	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SOCH ₃	H	C ₂ H ₅	Н
	Ia.25	Cl	4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	H
	Ia.26	Cl	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.27	Cl	4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	H
10	Ia.28	Cl	4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.29	SCH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.30	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	i–C₄H9	Н
ĺ	Ia.31	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃
15	Ia.32	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	Н	CH ₃	CH ₃
13	Ia.33	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.34	CH ₃	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.35	CH ₃	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.36	CH ₃	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
20	Ia.37	CH ₃	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
	Ia.38	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	Н
- 1	Ia.39	CH ₃	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	H
	Ia.40	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
25	Ia.41	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	C ₂ H ₅	Н
25	Ia.42	CH ₃	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	Н
	Ia.43	CH ₃	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	Н
	Ia.44	CH ₃	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
30	Ia.45	CH ₃	4,5-Dihydro-5-diethylisoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.46	CH ₃	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol 3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.47	CH ₃	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO ₂ CH ₃	Н	i–C ₄ H ₉	Н
	Ia.48	Cl	2—Thiazolyl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	CH ₃
	Ia.49	Cl	2—Thiazolyl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.50	Cl	2-Thiazolyl	SO ₂ CH ₃	Н	C ₂ H ₅	Н
	Ia.51	CH ₃	2-Thiazolyl	SO ₂ CH ₃	Н	CH ₃	CH ₃
	Ia.52	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO ₂ CH ₃	H	CH ₃	Н
	Ia.53	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO ₂ CH ₃	H	C ₂ H ₅	Н

Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ib, insbesondere die Verbindungen Ib.1 bis Ib.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Natriumsalz vorliegen:

$$\begin{array}{c}
 & 17 \\
 & R^6 & 0 \\
 & R^1 \\
 & R^2 \\
 & R^3 \\
 & R^3
\end{array}$$
Ib

Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ic,
 insbesondere die Verbindungen Ic.1 bis Ic.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Lithiumsalz vorliegen:

Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Id,
 insbesondere die Verbindungen Id.1 bis Id.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Kaliumsalz vorliegen:

30 • Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ie, insbesondere die Verbindungen Ie.1 bis Ie.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Ammoniumsalz vorliegen:

• Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53.

Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei
 R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

18

Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I,

10 wobei
 R⁴ Wasserstoff;

5

20

45

bedeutet.

Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die
drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach
durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substi-

tuiert sein können;

bedeutet.

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I,

25 wobei

R² Isoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein kann;

30 R⁴ Wasserstoff; bedeutet.

Ebenso insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der

35 Formel I, wobei

R² Isoxazol-5-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio substituiert sein kann;

40 R⁴ Wasserstoff; bedeutet.

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt ist 4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

19

 Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclylsubstituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;

10 bedeutet.

5

35

45

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

- 15 R^2 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio substituiert sein kann;
 - R⁴ Wasserstoff;
- 20 bedeutet.

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

25 R¹ Halogen oder C₁-C₆-Alkyl; R³ C₁-C₆-Alkylsulfonyl; bedeutet.

Außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydro-30 isoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

Ebenso außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Methyl-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind als Komponente B) Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B14 oder B16 bevorzugt, vorzugsweise aus 40 den Gruppen B1 bis B14.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außerordentlich bevorzugt:

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

20

Cyclohexenonoximether, insbesondere Cycloxydim,
 Sethoxydim oder Tralkoxydim, vorzugsweise Sethoxydim oder
 Tralkoxydim; oder

- Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafoppropargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet) oder Fenoxaprop-p-ethyl;
 - B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
- Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr oder Imazamoc, vorzugsweise Imazapyr;
 - Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium;
 - Sulfonamide, insbesondere Florasulam, Flumetsulam oder
 Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
 - Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Rimsulfuron, Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-
- azin-2-y1]amino]carbony1]-2-(trifluoromethy1)-benzenesulfonamide oder Sulfosulfuron;
 - B3 Amide:
 - Fluthiamide;

25

15

- B4 Auxin-Herbizide:
 - Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid; oder
 - 2,4-D;
- 30 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
 - Diflufenzopyr;
 - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
- Isoxaflutole, Mesotrione, Isoxachloride, Ketospiradox
 oder Sulcotrione (Chlormesulone), insbesondere Isoxaflutole oder Sulcotrione;
 - B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
 - Glyphosate oder Sulfosate;

- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
 - Glufosinate-ammonium;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
- Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor,

21

Thioharnstoffe, insbesondere Benthiocarb;

B10 Mitose-Inhibitoren:

Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;

5

- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 - Diphenylether, insbesondere Acifluorfen oder Acifluorfensodium;
 - Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl; oder
- cyclische Imide, insbesondere Butafenacil, Carfentrazoneethyl, Cinidon-ethyl oder Flumiclorac-pentyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl oder Flumidoracpentyl;
 - Pyrazole, insbesondere JV 485;

15

- B12 Photosynthese-Inhibitoren:
 - Pyridate oder Pyridafol, insbesondere Pyridate;
 - Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
 - Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
- - Phenole, insbesondere Bromoxynil;
 - Chloridazon;
 - Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
- 25 Triazinone, insbesondere Metribuzin;
 - B13 Synergisten:
 - Oxirane, insbesondere Tridiphane;
- 30 B14 Wuchsstoffe:
 - Aryloxyalkansäuren, insbesondere Fluoroxypyr, MCPA oder Mecoprop-P;
 - Benzoesäuren, insbesondere Dicamba; oder
 - Chinolincarbonsauren, insbesondere Quinclorac;

35

- B16 Verschiedene weitere Herbizide:
 - Triaziflam;

Ebenso sind als Komponente B) Verbindungen aus den Gruppen B1, 40 B2, B4 bis B12 und B14 bevorzugt.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außerordentlich bevorzugt:

45

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

22

Cyclohexenonoximether, insbesondere Cycloxydim oder
 Sethoxydim;

- Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafoppropargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet);
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
 - Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz oder Imazethapyr, vorzugsweise Imazapyr;
 - Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium;
 - Sulfonamide, insbesondere Flumetsulam oder Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, vorzugsweise Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide;
 - B4 Auxin-Herbizide:
 - 2,4-D;
- 25 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
 - Diflufenzopyr;
 - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
 - Isoxaflutole oder Sulcotrione, vorzugsweise Isoxaflutole;

30

5

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
 - Glyphosate;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
- 35 Glufosinate-ammonium;
 - B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
 - Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor;
- 40 Thioharnstoffe, insbesondere Benthiocarb;
 - B10 Mitose-Inhibitoren:
 - Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;
- 45 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 - Diphenylether, insbesondere Acifluorfen;

23

cyclische Imide, insbesondere Carfentrazone-ethyl oder
 Cinidon-ethyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl;

B12 Photosynthese-Inhibitoren:

- 5 Pyridate;
 - Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
 - Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
 - Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isobroturon, vorzugsweise Diuron;
- 10 Phenole, insbesondere Bromoxynil;
 - Chloridazon;
 - Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
 - Triazinone, insbesondere Metribuzin;

15 B14 Wuchsstoffe:

- Aryloxyalkansäuren, insbesondere MCPA;
- Benzoesäuren, insbesondere Dicamba;
- Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac;
- 20 In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind folgende Ausführungsformen besonders bevorzugt:
- In einer besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als
 Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
 Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenfalls
 einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl,
 C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy
 oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;
 insbesondere Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl,
- 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxa-zol-3-yl, 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;

bedeutet;

und als

- Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14; insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-
- azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Aceto-

24

chlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

- Außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 10 Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 20 In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

 Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-4-yl,
 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl,
 wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls einfach
 oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl,
 C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet;

und als

Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14;

- insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[{4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl}-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate,
- Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid,
 Acetochlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin,
 Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil,
 Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

25 In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei 5 \mathbb{R}^2 ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, 10 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können; bedeutet; 15 und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14; Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische 20 herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen: AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): B1 Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester; 25 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): B2 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe; 30 Auxin-Herbizide: B4 Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D; B5 Auxin-Transport-Hemmer; 35 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren; Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren; B7 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren; B8 40 B9 · Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,

B11 Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:

B10 Mitose-Inhibitoren:

Dinitroaniline;

26

Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;

B12 Photosynthese-Inhibitoren:

Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chleridazon, Triazine oder Triazinone;

10

15

20

25

30

35

5

B14 Wuchsstoffe:

Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.

Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):
Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

	В2	Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;					
5	B4	Auxin-Herbizide: 2,4-D;					
	в5	Auxin-Transport-Hemmer;					
10	в6	Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;					
	в7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;					
4 =	в8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;					
15	в9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;					
20	в10	Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;					
	B11	Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;					
25	B14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbon- säuren.					
30	Mis	onders bevorzugt enthält die synergistische herbizide chung mindestens eine herbizide Verbindung aus der ppe:					
35	cet Ima diu N-[Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide,					
40	Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und Quinclorac.						
45							

28

- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12; Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische 5 herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe: Propanil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile und Biscarbamate. 10 Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe: Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoprotu-15 ron, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin. Ebenso insbesondere enthält die erfindungsgemäß herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der 20 Gruppe: Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chloridazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate. Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus 25 der Gruppe: Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribu-In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die 30 • erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe 35 \mathbb{R}^2 Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substi-40 tuiert sein können;

bedeutet;

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14; 45

29

Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen: 5 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): B1 Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester; Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): B2 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonyl-10 harnstoffe; **B4** Auxin-Herbizide: Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D; 15 Auxin-Transport-Hemmer; B5 B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren; Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren; B7 20 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren; B8 В9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe, 25 B10 Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline; B11 Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole; 30 B12 Photosynthese-Inhibitoren: Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyri-35 dylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone: B14 Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäu-40 ren. Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine 45 herbizide Verbindung aus der Gruppe:

30

Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bacsodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-5 amino]carbonyl]2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, 10 Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac. Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergi-

- 15 Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
 - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
 - B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder
 Sulfonylharnstoffe;
- B4 Auxin-Herbizide: 2,4-D;

- B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
 - B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- 40 B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
 - B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
 Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
- 45 B10 Mitose-Inhibitoren:
 Dinitroaniline;

31

B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder
 Pyrazole;

B14 Wuchsstoffe:

5

10

15

20

30

35

40

45

Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.

Besonders bevorzugt enthält die synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bacsodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und Quinclorac.

 Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12;

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Propanil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin.

Ebenso insbesondere enthält die erfindungsgemäß herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chloridazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

32

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus der Gruppe:

Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribuzin.

- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der
 Formel I, wobei
 - R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet;

20

15

5

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

- Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische
 herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
 - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):
 Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder
 Sulfonylharnstoffe;
- 40 B4 Auxin-Herbizide:
 Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
 - B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- 45 B6 Carotinoid-Biosynthose-Inhibitoren;

	B 7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren
	в8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
5	в9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
10	B10	Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;
10	B11	Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
15	в14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.
20		onders bevorzugt enthält die synergistische herbizide chung mindestens eine herbizide Verbindung aus der ope:
25	cet) Imaz	Loxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, zaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-so, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron,
	N-[azir fona	[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri- n-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesul- amide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, cotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethena-
30	mid, fen,	S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluor-Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba Quinclorac.
35	herb aus Prop	nso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße Dizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung der Gruppe: Danil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chlori- on, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.
40	herb Grup	
	Pyri zin.	date, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribu-
45		

34

In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-sustituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindung. Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.

• In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B zwei herbizide Verbindungen.

Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.

15

20

10

In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente B eine herbizide Verbindung, wobei bzgl. bevorzugten Ausgestaltungen die voranstehenden Bevorzugungen gelten, und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.

Die vorliegende Erfindung ist auch auf herbizide Mittel gerichtet, die eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung (enthaltend die Komponenten A) und B) wie 25 voranstehend beschrieben), mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff enthalten.

Die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und 30 herbiziden Mittel können in Kulturen wie Mais, Getreide, Reis und Soja, Unkräuter und Schadgräser sehr gut bekämpfen, ohne die Kulturpflanze zu schädigen; ein Effekt, der vor allem auch bei niedrigen Aufwandmengen auftritt.

- 35 Unter Berücksichtigung der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden können die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:
- 40 Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus officinalis, Beta vulgaris spp. altissima, Beta vulgaris spp. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus
- 45 sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica), Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum,

35

(Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium),
Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus
lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum
usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spp., Manihot

5 esculenta, Medicago sativa, Musa spp., Nicotiana tabacum
(N.rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus,
Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spp., Pisum sativum,
Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre,
Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum

10 tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifolium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba,
Vitis vinifera und Zea mays.

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen synergistischen
15 herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel auch in Kulturen,
die durch Züchtung, einschließlich gentechnischer Methoden, gegen
die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die sie enthaltenden
20 herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt
versprühbaren wäßrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch
hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder
Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln,
Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Ver25 stäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden.

Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

30

Als inerte Zusatzstoffe kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B.

35 Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, alkylierte Benzole oder deren Derivate, Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

40

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,

36

Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

5 Als grenzflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta-und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykolether

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der synergistischen herbiziden Mischung bzw. der einzelnen Wirkstoffe mit einem festen Trägerstoff hergestellt

etheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methyl-

20 cellulose in Betracht.

25 werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kiesel-30 säuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baum-

35 rinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Konzentrationen der erfindungsgemäßen Mischungen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen 40 variiert werden. Im allgemeinen enthalten die Formulierungen 0,01 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-%, der erfindungsgemäßen Mischung.

Die Wirkstoffe der Komponenten A) und B) können gemeinsam, aber 45 auch getrennt formuliert werden und/oder gemeinsam oder getrennt auf die Pflanzen, deren Lebensraum und/oder Samen ausgebracht

37

werden. Bevorzugt werden die Wirkstoffe gleichzeitig appliziert. Es ist aber auch möglich diese getrennt auszubringen.

Außerdem kann es von Nutzen sein, die erfindungsgemäßen synergi5 stischen herbiziden Mischungen bzw. herbiziden Mittel noch mit
weiteren Pflanzenschutzmitteln gemeinsam oder getrennt anzuwenden, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen
oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist
ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur
10 Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt
werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate
zugesetzt werden.

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen und herbiziden

15 Mittel kann im Vorauflauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

25 Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel werden bei der Nachauflaufbehandlung den Pflanzen vornehmlich durch Blattspritzung zugeführt. Dabei kann die Ausbringung z.B. mit Wasser als Trägerstoff durch übliche Spritztechniken mit Spritzbrühenmengen von etwa 100 bis 1000 l/ha erfolgen. Eine Anwendung der Mittel im so-30 genannten "Low Volume"- und "Ultra-low-Volume"-Verfahren ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von sogenannten Granulaten.

Die synergistischen herbiziden Mischungen enthalten in der Regel 35 die Komponenten A) und B) in solchen Gewichtsanteilen, daß der synergistische Effekt auftritt. Vorzugsweise liegen die Mischungsverhältnisse von Komponente A) und Komponente B) in Bereich von 1:0,002 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:160, besonders bevorzugt von 1:0,02 bis 1:160.

40

45

• Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B1 (AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC)) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:16.

38

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Cyclohexenonoximether, vorzugsweise Cycloxydim, Sethoxydim oder Tralkoxydim, insbesondere Sethoxydim oder Tralkoxydim, im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:16.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Phenoxyphenoxypropionsäureester, im
 Gewichtsverhältnis von 1:0.1 bis 1:60, bevorzugt von
 1:0,17 bis 1:12.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Clodinafoppropargyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:4.

- 20 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxaprop-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,34 bis 1:12.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxa-25 prop-P-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:30, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:6.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B2
 (Acetolactatsynthase-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von
 1:0,004 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:32.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen
 35 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus
 der Gruppe der Imidazolinone im Gewichtsverhältnis von
 1:0,08 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,13 bis 1:32.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:16.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imaza-45 quin als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt on 1:0,33 bis 1:12.

39

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazamethabenz als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:160 bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.

- 5 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazethapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:30, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:6.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,008 bis 1:24,
 bevorzugt von 1:0,013 bis 1:4,8.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Sulfonamide im Gewichtsverhältnis von
 1:0,004 bis 1:45, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:9.

25

40

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Flumetsulam als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:45, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:9.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Metosulam als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:2,4.

- Ebenso besonders bevorzugt enthaltenen die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,006
bis 1:4,8.

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Halosulfuronmethyl, Rimsulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:4,8.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Kom-45 ponente B) Nicosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:4,8.

40

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Komponente B) Primisulfuron-methyl oder Prosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:4,8.

5

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl oder Sulfosulfuron als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:2,4.

10

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B3
 (Amide), insbesondere Fluthiamide im Gewichtsverhältnis von
 1:1 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,6 bis 1:80.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B4
 (Auxin-Herbizide) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150,
 bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.
 - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und 2,4-D im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:30.

35

25

 Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B5 (Auxin-Transport-Hemmer), bevorzugt Diflufenzopyr, im Gewichtsverhältnis von 1:0,06 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,1

40

bis 1:4.

41

Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B6
(Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren), im Gewichtsverhältnis
von 1:0,1 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:24.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Isoxaflutole oder Isoxachlortole im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:40, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:8.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

 Benzoylderivat der Formel I und Mesotrione oder Ketospiradox im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:60, bevorzugt
 von 1:0,16 bis 1:12.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs20 gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und Sulcotrione im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,66 bis
 1:24.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B7 (Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS)), bevorzugt Glyphosate oder Sulfosate, im Gewichtsverhältnis von 1:1,4 bis 1:216, bevorzugt von 1:2,4 bis 1:43,2.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B8
 (Glutamin-Synthetase-Inhibitoren), bevorzugt Glufosinateammonium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:24.
- 40 Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B9 (Lipidbiosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.

42

10

15

20

30

35

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-Heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Chloracetanilide im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:160.

Außerordentlicht bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Dimethenamid oder S-Dimethenamid im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:80.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Acetochlor im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800, bevorzugt 1:1,67 bis 1:160.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Metolachlor oder S-Metolachlor im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Thioharnstoffe im Gewichtsverhältnis 1:0,4 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:160.

Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Benthiocarb im Gewichtsverhältnis von 1:4 bis 1:800, bevorzugt von 1:6,6 bis 1:160.

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B10
 (Mitose-Inhibitoren), bevorzugt ein Dinitroanilin, insbesondere Pendimethalin, im Gewichtsverhältnis von 1:1,5 bis
 1:600, bevorzugt von 1:2,5 bis 1:120.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 45 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe Bl1 (Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren) im Gewichts-

43

verhältnis von 1:0,002 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:24.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen

Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus
der Gruppe der Diphenylether, insbesondere Acifluorfen
oder Acifluorfen-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,2
bis 1:60, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:12.

10

15

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl, im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:24.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

 20 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der cyclische Imide im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:12.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen

 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Carfentrazone-ethyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,003 bis
 1:1,4.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Cinidon-ethyl oder Flumicloracpentyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,012 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,02 bis 1:1,4.

35

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Butafenacil im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:12.

40

45

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und JV 485 im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,3 bis 1:12.

44

• Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 (Photosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:160.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Pyridate oder Pyridafol im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:300, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:60.

10

30

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon, im Gewichtsverhältnis von 1:1,92 bis 1:288, bevorzugt von 1:3,2 bis 1:57,6.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Dipyridylene, insbesondere Paraquatdichlorid, in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis
 1:160, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.
 - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Harnstoffe, insbesondere Diuron oder
 Isoproturon, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:320,
 bevorzugt von 1:1,67 bis 1:64.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
 aus der Gruppe der Phenole, insbesondere Bromoxynil, im
 Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:140, bevorzugt von
 1:0,67 bis 1:28.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
 Benzoylderivat der Formel I und Chloridazon in einem
 Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:800, bevorzugt von 1:3,3
 bis 1:160.

45

5

10

25

Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:160.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Triazinone, insbesondere Metribuzin, im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:12.
- 15 Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B13 (Synergisten), bevorzugt ein Oxiran, insbesondere Tridiphane, im Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:300, bevorzugt von 1:3,33 20 bis 1:60.
 - Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 (Wuchsstoffe) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:240, bevorzugt von 1:0,167 bis 1:48.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-30 derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Aryloxyalkansäuren im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:240, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:48.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fluoroxypyr als 35 Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:16.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese MCPA oder Mecoprop-P als Komponente B) im Gewichtsverhältnis 40 von 1:1,6 bis 1:240, bevorzugt von 1:2,67 bis 1:48.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung 45 aus der Gruppe der Benzoesäuren, insbesondere Dicamba,

46

im Gewichtsverhältnis von 1:0,3 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,5 bis 1:32.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
aus der Gruppe der Chinolincarbonsäuren, insbesondere
Quinclorac, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:120,
bevorzugt von 1:0,16 bis 1:24.

10

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B16
 (verschiedene weitere Herbizide), insbesondere Triaziflam, in
 einem Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von
 1:0,3 bis 1:30.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I und zwei herbizide Verbindungen aus den Gruppen
 Bl bis B16, wobei das Gewichtsverhältnis des 3-heterocyclylsubstituierten Benzoylderivats der Formel I zu der jeweils
 einzelnen herbiziden Komponente von B) in den Bereichen
 liegt, die voranstehend beschrieben wurden.

25

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B2 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,004:0,1 bis 1:160:240, bevorzugt von 1:0,006:0,16 bis 1:32:48.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B5 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,06:0,1 bis 1:20:240, bevorzugt von 1:0,1:0,16 bis 1:4:48.
- Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen
 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der
 Gruppe B9 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe
 B12 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,24:0,12 bis
 1:80:800, bevorzugt von 1:0,48:0,2 bis 1:16:160.

47

- Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen
Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der
Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung ebenfalls aus
der Gruppe B12 in einem Gewichtsverhältnis von
1:0,12:0,12 bis 1:800:800, bevorzugt von 1:0,2:0,2 bis
1:160:160.

- Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen

10 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der
Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe
B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,12:0,1 bis
1:800:240, bevorzugt von 1:0,2:0,16 bis 1:160:48.

15

Die Aufwandmenge an reiner synergetischer herbizider Mischung, d.h. ohne Formulierungshilfsmittel, beträgt je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 2 bis 5000 g/ha, vorzugsweise 2 bis 4500 g/ha, insbesondere 8 bis 4500 g/ha 20 aktive Substanz (a.S.).

Die Aufwandmenge an 3-heterocyclyl-substituiertem Benzoylderivat der Formel I beträgt 0,1 bis 250 g/ha, in der Regel 5 bis 250 g/ha, vorzugsweise 25 bis 150 g/ha aktive Substanz (a.S.).

25

Die bevorzugten Aufwandmengen der einzelnen Wirkstoffklassen bzw. der Wirkstoffe der Komponente B sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

30

35

Aufwandmenge 100-800 100-400 100-400 100-400 100-400 30-400 50-300 30-150 20-120 25-300 25-100 50-300 25-150 20-800 2-120 25-400 2-120 1-800 (g/ha) Wirkstoff Clodinafpop-P-propargyla Fenoxaprop-P-ethyl Pyrithiobac-sodium Fenoxaprop-ethyl Imazamethabenz Imazaethopyr Tralkoxydim Cycloxydim Sethoxydim Imazaquin Imazamox Imazapyr Phenoxyphenoxypropionsäureester Wirkstoffklasse Cyclohexenonoximether Pyrimidylether Imidazolinone Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS) AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren Komponente B **B**2 Bl

Tabelle 2

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
	Sulfonamide		1–225
		Florasulam	1-20
		Flumetsulam	25–225
		Metosulam	09-1
	Sulfonylhamstoffe		1–120
		Halosulfuron-methy!	5-120
		Nicosulfuron	1–120
		Primisulfuron-methyl	10-120
		Prosulfuron	10-120
		Rimsulfuron	5-120
		Thifensulfuron-methyl	10-60
		Tribenuron-methyl	10-60
		N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-	
		triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoro-	5-120
		methyl)-benzenesulfonamide	
		Sulfosulfuron	09-01
B3 Amide			250-2000
		Fluthiamide	250-2000
B4 Auxin-Herbizide			25–750

			20.	Aufwandmenge
	Komponente B	WITKSTOTTKIASSE	Wirkstoff	(g/ha)
	i	Pyridincarbonsäuren		25–750
			Clopyralid	25–750
		-	2,4-D	50–750
BS	Auxin-Transport-Hemmer			15–100
		_	Diflufenzopyr	15-100
B6	Carotinoid-Biosyntheso-Inhibitoren			25–600
			Isoxaflutole	25–200
		_	Sulcotrione	100-600
		1	Mesotrione	25–300
			Isoxachlortole	25–200
		_	Ketospiradox	25–300
B7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthaso-Inhibitoren (ESPS)			360–1080
		1	Glyphosate	360-1080
		1	Sulfosate	360-1080
B8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren			10-600
		_	Glufosinate-ammonium	10-600
B9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren			60-4000
		Chloracetanilide		60-4000

										, 1								
Aufwandmenge (g/ha)	60–2000	60–2000	250-4000	60-4000	60-4000	100 4000	1000-4000	375–3000	375–3000	375–3000	009~5'0	50-300	50-300	50-300	. 009-05	20-600	0,5–300	0,5–35
Wirkstoff	Dimethenamid	S-Dimethenamid	Acetochlor	Metolachlor	S-Metolachlor		Benthiocarb			Pendimethalin			Acifluorfen	Acifluorfen-sodium		Oxadiargyl		Carfentrazone-ethyl
Wirkstoffklasse						Thioharnstoffe			Dinitroaniline			Diphenylether			Oxadiazole		cyclische Imide	
Komponente B								Mitose-Inhibitoren			Protophorphyrinogen-IX-oxidaso- Inhibitoren							
								B10			BII							

2		Control of the contro	Aufwandmenge
Nomponente B	WIRSTOITKIASSE	Wirkstoff	(g/ha)
		Cinidon-ethyl	3–35
		Flumiclorac-pentyl	3–35
		Butafenacil	5-300
		JV 485	50-300
B12 Photosynthese-Inhibitoren			30-4000
	ŀ	Pyridate	250-1500
		Pyridafol	250-1500
	Benzothiadiazinone		480-1440
		Bentazon	480-1440
	Dipyridylene		100-800
		Paraquat-dichlorid	100-800
	Hamstoffe		250-1600
		Diuron	250-1600
		Isoprotoron	250–1600
	Phenole		100-700
		Bromoxynil	100-700
	Chloridazon		500-4000
	Triazine		250-4000
		Atrazin	250-4000

	Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
			Terbutylazin	250-4000
		Triazinone		30–300
			Metribuzin	30–300
B13	Synergisten			500-1500
		Oxirane		800-1500
			Tridiphane	200-1500
B14	Wuchsstoffe			25–1200
		Aryloxyalkansäuren		50-1200
			Fluoroxypyr	50-400
		-	MCPA	400-1200
			Mccoprop-P	400-1200
		Benzoesäuren		75-800
			Dicamba	75–800
		Chinolincarbonsäuren		25–600
			Quinclorac	25–600
B16	Verschiedene weitere Herbizide	•	Triazifiam	50-750

a Es können gegebenenfalls noch 10-50 g/ha Cloquintocet zugegeben werden.

Anwendungsbeispiele

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen erfolgte im 5 Vorauflaufverfahren oder im Nachauflaufverfahren (Blattbehandlung). Die herbiziden Verbindungen der Komponente B wurden in der Formulierung, in der sie als Handelsprodukt vorliegen, ausgebracht.

- 10 Es handelte sich teils um Gewächshausversuche und teils um Freilandversuche auf Kleinparzellen (auf einem Standort mit sandigem Lehm (pH 6.2 bis 7.0) bzw. sandigem Ton (pH 5.0 bis 6.7) als Boden).
- 15 Die Schadpflanzen hatten unterschiedliche Größen und Entwicklungsstadien, im Durchschnitt hatten sie 5 bis 20 cm je nach Wuchsform.

Die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B)

20 wurden nacheinander oder gemeinsam, letzteres teils als Tankmischung, teils in Fertigformulierung, ausgebracht. Und zwar in
Form von Emulsionen, wäßrigen Lösungen oder Suspensionen, wobei
als Verteilungsmittel Wasser (300 - 400 l/ha) diente. Bei den
Freilandversuchen erfolgte die Ausbringung mit Hilfe einer fahr25 baren Parzellenspritzmaschine.

Die Versuchsperiode erstreckte sich über 3 bis 8 Wochen, wobei die Bestände auch noch zu späteren Zeiten beobachtet wurden.

- 30 Die Schädigung durch die herbiziden Mittel wurde anhand einer Skala von 0 % bis 100 % im Vergleich zu unbehandelten Kontrollparzellen bewertet. Dabei bedeutet 0 keine Schädigung und 100 eine völlige Zerstörung der Pflanzen.
- 35 In den folgenden Beispielen wird die Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren herbiziden Mittel gezeigt, ohne die Möglichkeit weiterer Anwendungen auszuschließen.
- Bei diesen Beispielen wurde nach der Methode von S. R. Colby 40 (Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicid combinations, Weeds 15, 20 ff (1967)) derjenige Wert E errechnet, der bei einer nur additiven Wirkung der Einzelwirkstoffe zu erwarten ist.

55

Die Berechnung erfolgt nach

$$E = X + Y - \frac{XY}{100}$$

5 wobei

X = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente A) bei einer Aufwandmenge a;

10 Y = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente B) bei einer Aufwandmenge b;

E = zu erwartende herbizide Wirkung der Komponenten A) + B) bei
Aufwandmengen a + b (in %);

15

bedeuten.

Ist der beobachtete Wert höher als der nach Colby errechnete Wert E, so liegt eine synergistische Wirkung vor.

20

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mischungen haben eine höhere herbizide Wirkung, als nach Colby auf Grund der beobachteten Wirkungen der Einzelkomponenten bei alleiniger Anwendung zu erwarten wäre.

25

Die Ergebnisse der Tests sind in den folgenden Tabellen 3 bis 82 aufgeführt.

Bei diesen Untersuchungen wurden folgende Pflanzen verwendet.

	Lateinischer Name	Deutscher Name
	Abutilon theophrasti	Schönmalve
	Alopecuros myocuroides	Ackerfuchsschwanz
35	Amaranthus retroflexus	krummer Fuchsschwanz
33	Anthemis mixta	Hundskamille
	Bidens pilosa	behaarter Zweizahn
	Brachiaria plantaginea	-
	Chenopodium album	weißer Gänsefuß
40	Cyperus iria	-
	Cyperus species	Zyperngrasarten
	Digitaria adscendens	Fingerhirse
	Digitaria sanguinalis	Blutfingerhirse
45	Echinochloa crus-galli	Hühnerhirse
40	Galium aparine	Klettenlabkraut
	Geranium carolinianum	Storchschnabel

	Lateinischer Name	Deutscher Name
	Ipomoea acuminata	spitzblättrige Trichterwinde
	Ipemoea lacunosa	-
5	Ipomoea purpurea var. diversifolia	-
5	Ipomoea ssp.	Windearten
	Lolium perenne	deutsches Weidelgras
	Panicum miliaceum	Rispenhirse
	Phalaris spec.	-
10	Richardia brasiliensis	-
	Setaria faberi	Faber's Borstenhirse
	Setaria viridis	grüne Borstenhirse
	Sorghum bicolor	Sorghumhirse
15	Sorghum halepense	Bartgras
13	Stellaria media	Vogelmiere
	Triticum aestivum	Winterweizen
	Veronica ssp.	Ehrenpreisarten
	Zea mays	Mais

20

Tabelle 3: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf Chenopodium album im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
H	Ia.3	Cycloxydim	- Schadigung (%)	COIDY-Well E
	50		92	
ı		100	0	
30	50	100	98	92

Tabelle 4: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf Digitaria sanguinalis im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35

	Aufwandmen	ige (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Cycloxydim	Schädigung (%)	COIDY-Well E
	50		57	
40		100	81	
-	50	100	98	92

57

Tabelle 5: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim" (B1) auf Abutilon theophrasti im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Sethoxydim	Schadigung (%)	COIDY WEIGH
	50		85	
		160	0	
	50	160	94	85

10

Tabelle 6: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim"
(B1) auf Setaria viridis im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Cabadianna (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Sethoxydim	Schädigung (%)	COIDY-Well E
	100		75	
		160	93	
20	100	160	99	98

Tabelle 7: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Clodinafoppropargyl + Cloquintocet" (B1) auf Alopecurus myocuroides im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25

ĺ	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Clodinafop- propargyl + Cloquintocet	Schädigung (%)	Colby-Wert E
30	7.5		10	
ſ		40	63	·
	75	40	94	67

Tabelle 8: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxapropethyl" (B1) auf Alopecurus myosuroides im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

1	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
40	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
1	75		10	
		83	82	
	75	83	94	84

58

Tabelle 9: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxapropethyl" (B1) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		63	
		83	0	
10	75	83	75	63

Tabelle 10: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxaprop-P-ethyl" (B1) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15

Ī	Aufwandmenge	e (g/ha a.S.)		
	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
ı	15.6		80	
20		31.2	0	
	15.6	31.2	95	80

Tabelle 11: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr"

(B1) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

Ī	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	Ia.33	Imazapyr	Schadigung (6)	CO127
ļ	15.6		40	
30		250	90	
İ	15.6	250	95	94

Tabelle 12: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr"

(B1) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

ſ	Aufwandmenge	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
I	Ia.33	Imazapyr	Schädigung (%)	00127
	3.9		50	
40		62.5	85	
Ĭ	3.9	62.5	95	93

59

Tabelle 13: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazaquin" (B2) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazaquin	Schadigung (%)	COIDY WELL L
	75		30	
		150	45	
	75	150	95	62

Tabelle 14: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazamethabenz" (B2) auf Stellaria media im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmer	nge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazamethabenz	Schadigung (%)	COIDY-WELC E
	75		91	
		525	0	
20	75	525	99	91

Tabelle 15: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colbu-Wort F
	Ia.3	Imazethapyr	- schadigung (*)	Colby-Wert E
	75		25	
f		70	33	
30	75	70	95	50

Tabelle 16: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf Ipomoea purpurea var. diversifolia im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35 .				The second secon
	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colber Wort E
	Ia.3	Imazethapyr	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		93	
		70	58	
40	75	70	99	97

60

Tabelle 17: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Pyrithiobac-sodium" (B2) auf Echinocloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.33	Pyrithiobac- sodium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
ľ	1.9		55	
Ī		7.8	10	
10	1.9	7.8	75	59

Tabelle 18: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Metosulam" (B2) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		G-1-5-1	Colby-Wert E
	Ia.33	Metosulam	Schädigung (%)	COIDY-Well E
	62.5		20	
		1.9	40	
20	62.5	1.9	75	52

Tabelle 19: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25

1	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.33	Halosulfuron- methyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	62.5		40	
30		31.2	45	
Ī	62.5	31.2	85	67

Tabelle 20: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	H
40	
	1

	Aufwandmenge	e (g/ha a.S.)		
	Ia.33	Halosulfuron- methyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
0	7.8		70	
		7.8	80	
	7.8	7.8	98	94

61

Tabelle 21: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Nicosulfuron" (B2) auf Ipomoea lacunosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Nicosulfuron	behaving (v)	00127010 2
	75		69	
		35	39	
	75	35	90	81

10

Tabelle 22: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Nicosulfuron" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
ſ	Ia.50	Nicosulfuron	Schadigung (0)	colby were a
Ĭ	3.9		10	
Ĭ		1.9	65	
	3.9	1.9	80	69

20

Tabelle 23: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und

"N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide" (B2) auf Setaria faberi im Freiland
(Nachauflaufbehandlung)

25

	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)		
30	Ia.33	N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoro-methyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbo-nyl]-2-(trifluoro-methyl)-benzenesulfonamide	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		65	
		50	0	
	75	50	73	65

62

Tabelle 24: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Abutilon theophrasti im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D	Schaulyung (8)	CO25, WCIC E
	15.6		70	
		62.5	40	
T	15.6	62.5	85	82

10

Tabelle 25: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nach-auflaufbehandlung)

15

	Aufwandmeng	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D	Schädigung (%)	COIDY WELC E
	15.6		55	
		62.5	20	
20	15.6	62.5	70	64

Tabelle 26: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Phalaris spec. im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25

	Aufwandmenge	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D	Schädigung (%)	COIDY-Well E
	75		20	
		500	20	
30	75	500	43	36

Tabelle 27: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus
(Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
ł	Ia.3	Isoxaflutole	Schadigung (%)	COIDY-Weld E
	31.2		75	
40		62.5	55	
	31.2	62.5	90	89

63

Tabelle 28: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf Setaria viridis im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Isoxaflutole	Schaargung (%)	COIDY-WEIC H
	15.6		80	
		31.2	30	
	15.6	31.2	90	86

Tabelle 29: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sulcotrione" (B6) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

1	Aufwandmen	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wort F
1	Ia.3	Sulcotrione	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
ı		300	86	
20	75	300	98	90

25

Tabelle 30: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Sulcotrione" (B6) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabadianna (%)	Colby-Wert E
	Ia.50	Sulcotrione	Schädigung (%)	COIDY-WELC E
	31.2		60	
30		250	45	
	31.2	250	80	78

Tabelle 31: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glyphosate" 35 (B7) auf Geranium carolinianum im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Cabadianna (9)	Colbs Wort B
	Ia.3	Glyphosate	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	150		30	
		840	97	
	150	840	100	98

64

Tabelle 32: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glyphosate" (B7) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Glyphosate	Schadigung (8)	COIDY WELL I
	75		78	
		840	74	
	75	840	97	94

10

Tabelle 33: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Digitaria adscendens im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge	g/ha a.S.)		
	Ia.3	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		90	
20		400	75	
	75	400	100	98

Tabelle 34: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Echinochloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

. [Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
30	Ia.33	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	15.6		90	
Ī		15.6	0	
	15.6	15.6	98	90

Tabelle 35: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Ipomoea acuminata im Freiland
(Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
		400	75	
45	75	400	98	81

65

Tabelle 36: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Setaria faberi im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.33	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	7.8		90	
		31.2	65	. "
10	7.8	31.2	98	96

Tabelle 37: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Flufenacet" (B3) auf Digitaria adscendens im Freiland (Nach-auflaufbehandlung)

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Flufenacet	- Schaulgung (%)	COIDY-Well E
	75		90	
20		600	58	
	75	600	100	96

Tabelle 38: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid	Schadigung (%)	COIDY-Well E
30	31.2		40	
		125	80	
	31.2	125	100	88

35 Tabelle 39: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Cyperus iria im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cobadiana (%)	Calbu Namb D
40	Ia.3	Dimethenamid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	31.2		50	
Г		62.5	95	
	31.2	62.5	100	98

66

Tabelle 40: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Digitaria sanguinalis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid	behadigang (0)	
	62.5		60	
		125	80	
	62.5	125	98	92

10

Tabelle 41: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf Panicum miliaceum im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge	g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	Ia.33	Dimethenamid	Schadigung (%)	corby were h
	50		87	
		841	23	
20	50	841	94	90

2

Tabelle 42: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf Sorghuum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

30

25

	Aurwandmeng	e (g/na a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid	Schadigung (%)	corpy were n
	75		78	
0		1120	7	
Ĭ	75	1120	90	80

Tabelle 43: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethen-35 amid" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid	Schadigung (%)	COIDY-WEIC E
40	15.6		60	
		500	70	
	15.6	500	90	88

67

Tabelle 44: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.52	Dimethenamid	Schädigung (%)	COLDY WELC I
	62.5		75	
		500	10	
	62.5	500	100	78

10 4

Tabelle 45: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.52	Dimethenamid	Schadigung (4)	COIDY WELL E
	15.6		40	
		500	70	
20	15.6	500	100	82

Tabelle 46: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Acetochlor" (B9) auf Abutilon theophrasti im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabadiana (%)	Colby-Wort F
Γ	Ia.33	Acetochlor	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	7.8		90	
30		31.2	0	
	7.8	31.2	100	90

Tabelle 47: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metola-35 chlor" (B9) auf Digitaria sanguinalis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor	Schadigung (%)	COIDY-WEIC E
40	62.5		60	
		125	50	
	62.5	125	85	80

68

Tabelle 48: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf Echinochloa crus-galli im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor	Schadigung (4)	COIDY WELL D
	62.5		60	
		62.5	65	
	62.5	62.5	98	86
10 💳				

Tabelle 49: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf Setaria viridis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabadiana (4)	Calba Want E
	Ia.3	S-Metolachlor	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	15.6		20	
		62.5	70	
L	15.6	62.5	85	76

Tabelle 50: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmeng	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.33	S-Metolachlor	Schädigung (%)	COIDY-Wert E
	62.5		80	
30		62.5	0	
30	62.5	62.5	90	80

Tabelle 51: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Cabadiana (9)	Colbus Words D
	Ia.33	S-Metolachlor	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	62.5		80	
40		125	0	
	62.5	125	98	80

69

Tabelle 52: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Benthiocarb" (B9) auf Cyperus iria im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	Ia.16	Benthiocarb	Schadigung (%)	COIDY-Welt E
	75		60	
		3000	50	
	75	3000	92	80

10

Tabelle 53: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pendimethalin" (B10) auf Brachiaria plantaginea im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmen	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colbu-Wort F
	Ia.3	Pendimethalin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	75		96	
_ [990	0	
20	75	990	98	96

Tabelle 54: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Acifluorfen" (B11) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabidina (%)	Colbu-Mont E
	Ia.3	Acifluorfen	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		60	
30		100	48	
	75	100	95	79

Tabelle 55: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Carfentrazone-ethyl" (B11) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
40	Ia.33	Carfentrazone- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	1.9		30	
		0.9	60	
	1.9	0.9	90	72

70

Tabelle 56: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Carfentrazone-ethyl" (B11) auf Anthemis mixta im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
	Ia.3	Carfentrazone- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ì	75		68	
İ		30	0	
10	75	30	91	68

Tabelle 57: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Cinidonethyl" (B11) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	Ia.33	Cinidon-ethyl	Schadigung (%)	colby were h
	1.9		20	
20		7.8	90	
	1.9	7.8	100	92

Tabelle 58: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate"

(B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Pyridate	Schadigung (8)	corply word i
30	75		25	
		450	25	
	75	450	96	44

35 Tabelle 59: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate" (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Ī	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	Ia.3	Pyridate	Schadigung (%)	coldy were a
	75		99	
		450	0	
	75	450	100	99

71

Tabelle 60: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bentazon" (B12) auf Richardia brasiliensis im Freiland (Nach-auflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Bentazon	Schaulyung (4)	COIDY NOTE II
	75		70	
		1440	77	
	75	1440	99	93

10

Tabelle 61: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Paraquatdichlorid" (B12) auf Loleum perenne im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

ſ	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Paraquat-di- chlorid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	75		10	
20		400	97	
İ	75	400	100	97

Tabelle 62: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Diuron"

(B12) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

1	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Diuron	Schaulyung (6)	COIDY WELL I
30	62.5		40	
I		250	80	
	62.5	250	95	88

35 Tabelle 63: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoproturon" (B12) auf Stellaria media im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E	
40	Ia.3	Isoproturon	Schadigung (4)	COLDY WELL I	
	75		91		
		1000	94		
	75	1000	100	99	

72

Tabelle 64: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bromoxynil" (B12) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
ĺ	Ia.3	Bromoxynil	Schadigung (%)	COLDY NOTE E
Ì	75		60	
		470	84	
ļ	75	470	98	94

10

Tabelle 65: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Chloridazon" (B12) auf Ipomoea purpurea var. diversifolia im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

ſ	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
Γ	Ia.3	Chloridazon	Schädigung (%)	COIDY WELL D
	75		94	
		1720	40	
20	75	1720	100	96

25

Tabelle 66: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" (B12) auf Abutilon theophrasti im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmeng	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin	Schädigung (%)	COIDY WELL E
	75		85	
30		1120	32	
	75	1120	96	90

Tabelle 67: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" 35 (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin	Schadigung (4)	COIDY WELL E
40	75		95	
		1120	20	
	75	1120	99	96

73

Tabelle 68: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Atrazin" (B12) auf Sorghum bicolor im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabadiana (%)	Calba Mant B
Ia.33	Atrazin	Schadigung (%)	Colby-Wert E
75		78	
	840	27	
75	840	90	84
		Ia.33 Atrazin 75 840	Ia.33 Atrazin Schadigung (%) 75 78 840 27

Tabelle 69: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		G-h-34 (8.)	Calles March B
	Ia.3	Metribuzin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
F	75		25	
		200	38	
20	75	200	73 .	54

Tabelle 70: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		0-1-3	Calles Mant B
I -	Ia.3	Metribuzin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
[75		5	
30		200	50	
	75	200	75	53

Tabelle 71: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "MCPA" (B14)

35 auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		G-1-5-3-5 (9.)	Colber North D
	Ia.3	MCPA	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	75		0	
		600	5	
	75	600	48	5

74

Tabelle 72: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Dicamba" (B14) auf Amaranthus retroflexus im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.16	Dicamba	Schaurgung (%)	COIDY WOLC D
r	100		96	
		280	25	
	100	280	100	97
το 🛌				

10

Tabelle 73: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dicamba" (B14) auf Sorghum bicolor im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmeng	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Į	Ia.33	Dicamba	Journal of the second of the s	
Ĭ	75		78	
Ì		560	17	
20	75	560	89	81

Tabelle 74: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac" (B14) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Cob 5 di gung (%)	Colbu-Wort F	
	Ia.3	Quinclorac	Schädigung (%)	Colby-Wert E	
	31.2		75		
30		250	70		
	31.2	250	100	93	

Tabelle 75: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac"

(B14) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmeng	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colbu-Wort F
	Ia.3	Quinclorac	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	31.2		80	
		500	80	
	31.2	500	100	96

75

Tabelle 76: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Nicosulfuron" (B2) und "Dicamba" (B14) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
	Ia.3	Nicosulfuron + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		23	
		20 + 192	89	
10	75	20 + 192	97	92

Tabelle 77: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Diflufenzopyr"

(B5) und "Dicamba" (B14) auf Echinochloa crus-galli im
Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Diflufenzopyr + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
20	75		98	
		56 + 140	5	
Ī	75	56 + 140	99	98

25 Tabelle 78: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Diflufenzopyr" (B5) und "Dicamba" (B14) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
30	Ia.33	Diflufenzopyr + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	75		78	
I		60 + 150	27	
I	75	60 + 150	90	84

35

Tabelle 79: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Dimethenamid" (B9) und "Atrazin" (B12) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40				
	Aufwandmenge	g/ha a.S.)		
	Ia.33	Dimethenamid + Atrazin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		78	
45		840 + 960	5	
	75	840 + 960	97	79

76

Tabelle 80: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Bentazon" (B12) und "Atrazin" (B12) auf Brachiaria plantaginea im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Bentazon + Atrazin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		95	
		800 + 800	25	
10	75	800 + 800	98	96

Tabelle 81: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Atrazin"
(B12) und "Dicamba" (B14) auf Ipomoea lacunosa im
Freiland (Nachauflaufbehandlung)

ſ	Aufwandmenge (g/ha a.S.)				
	Ia.33	Atrazin + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E	
20	75		69		
Γ		920 + 480	83		
	75	920 + 480	99	95	

25 Tabelle 82: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Atrazin"
(B12) und "Dicamba" (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
30	Ia.33	Atrazin + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		65	
		367 + 193	20	
	75	367 + 193	89	72

35

Weitere Versuche zeigten, daß die erfindungsgemäßen Mischungen Kulturpflanzenselektivität zeigen (Tabelle 83 und 84).

Tabelle 83: Phytotoxizität von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Triticum aestivum im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Phytotoxizität	(%)
	Ia.52	Dimethenamid		
	62.5		0	
		500	0	
	62.5	500	0	

Tabelle 84: Phytotoxizität von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Zea mays im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

Γ	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Phytotoxizität (%)		
	Ia.33	S-Metolachlor			
	62.5		0		
		125	0		
0	62.5	125	0		

78

Patentansprüche

1. Synergistische herbizide Mischung, enthaltend

5

20

25

30

A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

R¹, R³ Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogen-alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfinyl oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl;

ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können:

R4 Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₆-Alkyl;

35 R^5 $C_1-C_6-Alkyl;$

R6 Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl;

oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

40 und

45

B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren,

79

Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.

- Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1 bis B16:
 - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

 Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxypropionsäureester oder Arylaminopropionsäuren;
- 20 B3 Amide;

5

- B4 Auxin-Herbizide:

 Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin,;
- 25 B5 Auxin-Transport-Hemmer;
 - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS);
 - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:

 Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone;
 - B10 Mitose-Inhibitoren:

 Carbamate, Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos,

 Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
 - B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder
 Pyrazole;

45

80

B12 Photosynthese-Inhibitoren:

Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate:

B13 Synergisten:

Oxirane;

10 B14 Wuchsstoffe:

Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren;

B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren;

15

20

25

5

B16 Verschiedene weitere Herbizide:

Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenylessigsäuren oder Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorophenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid, Triaziflam oder Trimeturon;

30

oder deren umweltverträgliche Salze.

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 oder
 enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide
 Verbindung aus den Gruppen B1 bis B16:
 - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):
- Cyclohexenonoximether:
 Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim,
 Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim
 oder Tepraloxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester:
 Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet),
 Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl,
 Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl,

81

Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaguizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder

- Arylaminopropionsauren:
 Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
 - Imidazolinone:
 Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz-methyl (Imazame),
 Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
 - Pyrimidylether: Pyrithiobac-säure, Pyrithiobac-sodium, Bispyribacsodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
 - Sulfonamide:
 Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe:
 Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl,
 Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron,
 Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl,
 Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuronmethyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Sulfosulfuron oder
 Idosulfuron;
- 30 B3 Amide:

5

10

- Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
- 35 B4 Auxin-Herbizide:
 - Pyridincarbonsäuren:
 Clopyralid oder Picloram; oder
 - 2,4-D oder Benazolin;
- 40 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
 - Naptalame oder Diflufenzopyr;
 - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
- Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican,
 45 Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate,
 Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Meso-

82

trione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox, Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
 - Glyphosate oder Sulfosate;
 - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
 - Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;

10

30

5

- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
 - Anilide:

Anilofos oder Mefenacet;

- Chloracetanilide:
- Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatyl-ethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor, Thenylchlor oder Xylachlor;
- Thioharnstoffe:

 Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC,
 Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate;
 oder
- 25 Benfuresate oder Perfluidone;

B10 Mitose-Inhibitoren:

- Carbamate:
 - Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
- Dinitroaniline: Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethalfluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
- 35 Pyridine:

Dithiopyr oder Thiazopyr; oder

- Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
- 40 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 - Diphenylether:
 Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox,
 Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen,
 Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen,
- 45 Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
 - Oxadiazole:
 Oxadiargyl oder Oxadiazon;

83

cyclische Imide: Azafenidin, Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder 5 Pyrazole: ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen; B12 Photosynthese-Inhibitoren: Propanil, Pyridate oder Pyridafol; 10 Benzothiadiazinone: Bentazon; Dinitrophenole: Bromofenoxim, Dinoseb, Dinoseb-acetat, Dinoterb oder 15 DNOC: Dipyridylene: Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid; Harnstoffe: Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, 20 Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron, Neburon, Siduron oder Tebuthiuron; 25 Phenole: Bromoxynil oder Ioxynil; Chloridazon; Triazine: Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, 30 Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin; Triazinone: Metamitron oder Metribuzin; 35 Uracile: Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder Biscarbamate: Desmedipham oder Phenmedipham;

40 B13 Synergisten:

> Oxirane: Tridiphane;

B14 Wuchsstoffe:

45 Aryloxyalkansäuren:

84

2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P, oder Triclopyr;

- Benzoesäuren:

5 Chloramben oder Dicamba; oder

- Chinolincarbonsäuren: Quinclorac oder Quinmerac;

B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren:

10 - Isoxaben oder Dichlobenil;

B16 Verschiedene weitere Herbizide:

Dichlorpropionsäuren:
 Dalapon;

20

25

30

45

- Phenylessigsäuren:
 Chlorfenac (Fenac); oder

- Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole,
Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole,
Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl,
Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil,
Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat,
Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide,
Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos,
Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton,
Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid, Triaziflan oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis
 3, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei R⁴ Wasserstoff bedeutet.
- 5. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
 40 bis 4, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclylsubstituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
 - R^1 , R^3 Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl;

bedeuten.

85

6. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls
einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl,
C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy
oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

 Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
 bis 6, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclylsubstituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

R² Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl,
5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3yl oder 4,5-Dimethyl4,5-dihydroisoxazol-3-yl;

bedeutet.

- 25 8. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.
- 30 9. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.
- 35 10. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclylsubstituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

 Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste
 gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,
 C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl,
 C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substituiert
 sein können;

86

bedeutet.

11. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 10, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14 wie in den Ansprüchen 2 oder 3 definiert.

- 12. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
 bis 11, enthaltend als Komponente B) mindestens eine
 herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
 - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):
 Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
- B4 Auxin-Herbizide:
 20 Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
 - B5 Auxin-Transport-Hemmer;
 - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;

25

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- 30 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
 Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
 - B10 Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;

- B11 Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
 Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren:

 40 Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene,
 Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone;
 - B14 Wuchsstoffe:
- Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.

87

13. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

- Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(tri-
- fluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinateammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl,
 Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon,
 Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba
 und Quinclorac.
- 14. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine20 herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr,
Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron,
N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid,
2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium,
Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor,
S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate,
Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin und Dicamba.

- 15. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocy-clyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
 - ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

35

88

16. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

5 R² ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Thiazol-2-yl,
Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten
Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,
C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl,
C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein
können;

bedeutet.

- 17. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl,
 Isoxazol-4-yl oder Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch
 Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl,
 C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio substituiert sein
 können:

25 bedeutet.

35

- 18. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 oder B14 wie in 30 Anspruch 2 definiert.
 - 19. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 oder 16, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 wie in Anspruch 2 definiert.

20. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der folgenden Gruppe:

- Propanil, Pyridate, Pyridafol, Dinitrophenole, Dipyridylene, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate.
- 21. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B

89

eine herbizide Verbindung wie in den Ansprüchen 1 bis 20 definiert.

- 22. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B zwei herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 20 definiert.
- 10 23. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12 enthaltend ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 12 definiert und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.

15

24. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.

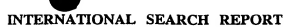
20

- 25. Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
- 25 26. Herbizides Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame
 Menge einer synergistischen herbiziden Mischung gemäß den
 Ansprüchen 1 bis 23, mindestens einen inerten flüssigen
 und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens
 einen grenzflächenaktiven Stoff.

- 27. Herbizide Mittel nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.
- 35 28. Herbizides Mittel nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
- 29. Verfahren zur Herstellung von herbiziden Mitteln nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß man Komponente A, Komponente B, mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls einen grenzflächenaktiven Stoff mischt.

Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man eine synergistische herbizide Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 23 vor, während und/oder nach dem Auflaufen von unerwünschten Pflanzen ausbringt, wobei die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) gleichzeitig oder nacheinander appliziert werden können.

31. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses gemäß
 10 Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß man die Blätter der Kulturpflanzen und der unerwünschten Pflanzen behandelt.



inte nel Application No

		PCT/EP 99	9/04055		
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A01N43/80 A01N43/78 //(A01N4	13/80,61:00),(A01N43/78	3,61:00)		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
	SEARCHED				
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification A01N	on symbols)			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included. In the fields	searched		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms use	od)		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
Х,Р	WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); 9 July 1998 (1998-07-09) abstract; table 1	1-15, 17-19, 21-31			
Х	EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) 10 March 1999 (1999-03-10) cited in the application see comparative compounds A - D and Paragraph 0083 and 0084 (lin	1-31			
Х	WO 96 26206 A (BASF AG ;DEYN WOLF (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KAF 29 August 1996 (1996-08-29) cited in the application page 30, line 25-37	1-31			
	-	-/ 			
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are liste	d in annex.		
"A" docume consid "E" earlier of filling d "L" docume which citation "O" docume other r	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family			
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report		
1	9 October 1999	28/10/1999			
Name and n	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Decorte, D			

1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte: mai Application No
PCT/EP 99/04055

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х,Р	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ;HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23 July 1998 (1998-07-23) page 150, line 16 - line 38	1-31
A	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3 July 1997 (1997-07-03) abstract	1-31
Α	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2 August 1994 (1994-08-02)	1-31
	abstract 	



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter nal Application No PCT/EP 99/04055

Patent doc cited in sear			Publication date		atent family nember(s)		Publication date
WO 9828	981 <i>F</i>	١ 0	9-07-1998	NONE			
EP 0900	795 A	\ 1		JP	10007673	Α	13-01-1998
				AU	1671097		19-11-1997
				AU	1670797	Α	19-11-1997
				AU	1670897		17-10-1997
				AU		Α	19-11-1997
				AU		A	19-11-1997
				CA		A	06-11-1997
				CN	1216534		12-05-1999
				CN	1216543		12-05-1999
				ĒΡ	0891972		20-01-1999
				JΡ	10237072		08-09-1998
				WO	9741116		06-11-1997
				WO	9735850		02-10-1997
				WO	9741117		06-11-1997
				WO	9741118		06-11-1997
				WO	97411105		06-11-1998
				WO	9821187		22-05-1998
WO 9626	206 <i>A</i>	A 2	9-08-1996	AU	4665596	Α	11-09-1996
				BG	101825		30-04-1998
				BR	9607333		25-11-1997
				CA	2210693		29-08-1996
				CN	1175951		11-03-1998
				CZ		Α	13-05-1998
				EΡ	0811007		10-12-1997
				FΙ	973471		22-08-1997
				HŪ		A	28-07-1998
				JP		Ť	12-01-1999
				ĹŤ	97145		26-01-1998
				ĹΫ	11895		20-12-1997
				ĽΫ		В	20-03-1998
				NO	973861		22-10-1997
				NZ	301272		25-02-1999
				PL	322277		19-01-1998
				SK	104297		08-07-1998
				US	5846907		08-12-1998
WO 9831	581 /	A 2	3-07-1998	AU	6092998	Α	07-08-1998
				AU	6207698		07-08-1998
			•	AU	6613398		07-08-1998
				WO	9831676		23-07-1998
				WO	9831682		23-07-1998
WO 9723	135	0 P	 3-07-1997	NONE			
10 6211	510			NONE			
JP 6211	oro /	0 4	2-08-1994	NONE			





Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 99/04055

		PCT/EP 9	9/04055			
A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A01N43/80 A01N43/78 //(A01N4	3/80,61:00),(A01N43/7	8,61:00)			
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK				
B. RECHEI	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchier IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A01N	le)				
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so					
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendet	e Suchbegriffe)			
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Х,Р	WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); 9. Juli 1998 (1998-07-09) Zusammenfassung; Tabelle 1	;YAMADA KOGUCH)	1-15, 17-19, 21-31			
X	EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) 10. März 1999 (1999-03-10) in der Anmeldung erwähnt siehe Vergleichsverbindungen A - und Absätze 0083 und 0084 (S. 19)	1-31				
X	WO 96 26206 A (BASF AG ;DEYN WOLF (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KAR 29. August 1996 (1996-08-29) in der Anmeldung erwähnt Seite 30, Zeile 25-37	1-31				
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamille				
Besonder "A" Veröffe aber r "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir ander soll ox ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem b	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : antilchung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen bidedatum veröffentlicht worden ist antilchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie aführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht antlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach beanspruchten Prioriffätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	T* Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlic Anmeldung nicht kollidiert, sondern i Erfindung zugnudellegenden Prinzig Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bed kann nicht als auf erfinderischer Täll werden, wenn die Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachmar "&" Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachmar "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseib Absendedatum des internationalen in	tht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der ne oder der ihr zugrundellegenden seutung; die beanspruchte Erfindung tilchung nicht als neu oder auf trachtet werden eutung; die beanspruchte Erfindung gkeit beruhend betrachtet it einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und en nahellegend ist			
	9. Oktober 1999	28/10/1999				
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter				
	Europaiscnes Patentamt, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Decorte, D					





PCT/EP 99/04055

Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie	Bezeichnung der Veronermichung, sowen entrogenan unter Angabe der im Betracht kommenden 1985	
Х,Р	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ;HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23. Juli 1998 (1998-07-23) Seite 150, Zeile 16 - Zeile 38	1-31
Ą	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3. Juli 1997 (1997-07-03) Zusammenfassung	1-31
A	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2. August 1994 (1994-08-02) Zusammenfassung	1-31
	·	
	·	
	·	
	·	



Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte nales Aktenzeichen PCT/EP 99/04055

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO	9828981	Α	09-07-1998	KEIN	E	
EP	0900795	Α	10-03-1999	JP	10007673 A	13-01-1998
		• •		AU	1671097 A	19-11-1997
				AU	1670797 A	19-11-1997
				AU	1670897 A	17-10-1997
				AU	1670997 A	19-11-1997
				AU	2405897 A	19-11-1997
				CA	2252543 A	06-11-1997
				CN	1216534 A	12-05-1999
				CN	1216543 A	12-05-1999
			·	EP	0891972 A	20-01-1999
				JP	10237072 A	08-09-1998
				WO	9741116 A	06-11-1997
				WO	9735850 A	02-10-1997
				WO	9741117 A	06-11-1997
				WO	9741118 A	06-11-1997
				WO	9741105 A	06-11-1998
				WO	9821187 A	22-05-1998
WO	9626206	Α	29-08-1996	AU	4665596 A	11-09-1996
				BG	101825 A	30-04-1998
				BR	9607333 A	25 - 11-1997
			,	CA	2210693 A	29-08-1996
				CN	1175951 A	11-03-1998
				CZ	9702473 A	13-05-1998
				EP	0811007 A	10-12-1997
				FI	973471 A	22-08-1997
				HU	9800725 A	28-07-1998
				JP	11500438 T	12-01-1999
				LT	97145 A,B	26-01-1998
				LV	11895 A	20-12-1997
				LV	11895 B	20-03-1998
				NO	973861 A	22-10-1997
				NZ	301272 A	25-02-1999
				PL	322277 A	19-01-1998
				SK	104297 A	08-07-1998
				US 	5846907 A	08-12-1998
WO	9831681	Α	23-07-1998	ΑU	6092998 A	07-08-1998
				AU	6207698 A	07-08-1998
				AU	6613398 A	07-08-1998
				WO	9831676 A	23-07-1998
				WO	9831682 A	23-07-1998
WO	9723135	Α	03-07-1997	KEIN	E	
30	6211610	Α	02-08-1994	KEIN		